```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No.
               Kind
                      Date
                               Applicat No
                                              Kind
                                                      Date
                                                               Week
                    19871216
                               EP 87108037
                                                    19870603
EP 249139
                                                              198750 B
                Α
                                               Α
JP 63027829
                               JP 87145454
                    19880205
                                                Α
                                                    19870612
                                                              198811
                Α
EP 249139
                B1
                    19940727
                               EP 87108037
                                                    19870603
                                                              199429
                               DE 3750275
DE 3750275
                G
                    19940901
                                                Α
                                                    19870603
                                                              199434
                               EP 87108037
                                                Α
                                                    19870603
                    19940927
                               CA 561112
                                                    19880310
CA 1332119
                C
                                                A
                                                              199439
IE 64507
                В
                    19950823
                               IE 871053
                                                    19870423
                                                              199542
                    19950704
KR 9507226
                В1
                               KR 875909
                                                              199715
                                                Α
                                                    19870611
JP 2714378
                B2
                    19980216
                               JP 87145454
                                                Α
                                                    19870612
                                                              199812
EP 249139
                               EP 87108037
                B2
                    19980311
                                                    19870603
                                                Α
                                                              199814
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                           Main IPC
                                       Filing Notes
EP 249139
               A E 20
   Designated States (Regional): FR GB NL
249139 B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL 3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
JP 2714378
               B2 10 G03F-007/039
B2 E 11 G03F-007/004
                                      Previous Publ. patent JP 63027829
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
CA 1332119
                        G03F-007/004
                        G03F-007/004
IE 64507
               R
                        G03F-007/004
KR 9507226
               B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
        A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
        pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
    least 100 deg. C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
    aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
    and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
    copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
    integrated circuits and multilayers resist structures.
```

Dwg. 0/0

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 27829

| @Int_Cl_4 | 識別記号 | 庁内整理番号 | ❸公開 | 昭和63年(1988)2月5日 |
|------------------------------------|----------------|--------------------|----------|-----------------|
| G 03 C 1/00 1/72 G 03 F 9/00 | 3 0 3 3 5 3 | 7267—2H 8205—2H | | |
| G 03 F 9/00 | 3 3 3 | B-7124-2H | 審査請求 未請求 | 発明の数 3 (全9頁) |

オブライエン

②特 顧 昭62-145454

全出 類 昭62(1987)6月12日

⑫発 明 者 ジェームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

⑫発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

⑫発 明 者 ジユリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顋 人 ゼネラル・エレクトリ アメリカ合衆国、12305、ニューヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

ック・カンパニイ 砂代 理 人 弁理士 生沼 徳二

明 和 音

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒100 重量部、ならびに、(B) (I) 平均分子量が200~20,000であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー100重量部、
 - (Ⅱ)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(Ⅰ)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で置換された単純な化合物5~100重量部、および
 - (前) 有効量のアリールオニウム 塩

からなる固形分 5 ~ 8 5 重益部 からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノボラック樹脂であることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で関換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエスチルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許疎次の範囲第1項に記 級のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増配剤を食有することを特徴とする特許 許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注 型可能な組成物。
- (7) 箱解禁止剤がアリール t プチルエーテルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリール t ープチルカーボ ネートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 熔液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記録の スピンまたは溶液注壁可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルョードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(13) パターン化されたレジスト基板複合体 の製造方法であって、

(I) 碁板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、

(ii) レジストー基板複合体を約35℃~180

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる物合体。

(15)基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の遺合体。

(16)基板が銅ークラッド積層体であることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復合体。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemic al Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microlithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをペースとするポジ型レジストは一般に、裕薄な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として医換1、2ージアゾナフトキノンは照射の際していた。これらジアゾナフトキノンは照射の際

での範囲の温度にベーキングし、

(前)適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、

(N) 照射されたレジストを約35℃~185℃ の顧明の温度に加熱し、

(v) 取射されたレジストを現象してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

(A) 有機溶媒100度量部、ならびに、

(B) (a) 平均分子最が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100質量部、

(b)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(a)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で置換された単純な化合物5~100重量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩からなる固形分5~85重量部。

(14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

に転位を受け、レジストのמ光した部分は稀薄水性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジストは広く使われているが通常はジアソナフトキノンに特有の吸収に基づく366nmより扱い近紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito)らの米国特許第4,491,628号に教示されているように、光開始剤としてジアリールョードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遊びV領域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光開始剤は不安定な懸垂(ペンダント)基が緑返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito)らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な関換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を殺入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

本発明の基礎となった本免明者らの発見は、市 でのポリマーをベースの制能として用いて、電子 ピーム、X線おび600~200nmの範別 じVに対して総受性のホトレジスト組成物が対な、 のホトレジスト組成物が対ない。このホトレジストを できるということである。このホトレジストを できるということである。このホトレジストを できる溶解禁止剤およびアリールオニウになる。 な合せないら可溶性の状態に変更はされていが発 ないが、 無射されたアリールならの変換なれていが発 ないが、 無射されたアリールならの変換なれたの をする。 ないが、 にないが発 ないが、 無射されたアリールないが発 ないが、 無射されたアリールないが発 ないが、 無射されたアリールないが発 ないが、 無射されたアリールないが発 ないが、 無射されたアリールないが発 ないが、 無いが、 にないが発 ないが、 にないが発 ないが、 にないが発 ないが、 にない、 これにより、

水性塩基に可溶性の有機ポリマー (以後単に『ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノポラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンブン、 セルロースポリマー (たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ペン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4~ピニルフェノール、ポリー4 - ヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本発明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で置換した単純な化合物、すなわち 館出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 溶液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 肚益で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不腐性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で置換された単純な化合物5~100 部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分 5~85部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を翻設するのに利用することができる水または

解解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特開昭63-27829 (4)

特開昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な態型 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e r t - プチルエステルおよびフェノール類の t e t t - プチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した体 飾巷であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニゥ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H · Baumann)によって接着(Adhesion)、9, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ (Crivello)によって米 国特許節 4、05 8、4 4 0 号、節 4、05 8、 4 0 1 号、第 4、0 6 9、0 5 5 号および節 4、 1 5 1、1 7 5 号 (これらは本発明と同じ超受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする) に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

[CgHgFe CgHg]PFg

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、基板上にパクーン化されたレジストを製造する方法を提供する。この方法は、

(1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、

(2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .

(3)適用(塩布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、

(4) 照射されたレジストを約35℃~1.85℃ の範囲の温度に加熱し、

(5) 駅射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には網ークラッド(被覆) 技層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および照射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト和成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判明している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2-ジメトキシエクン、ジ(2-メトキシエチル)エーテル、酢酸1-メトキシー2-ブロビル、クロロベンゼン、1、1、2、2-テトラクロロエタン、酢酸1-メトキシー2-エチル、ジオキサン、メチルイソプチルケトン、シクロへキサノン、n-ブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本宛明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Malne)、ニュートン社(Nevton)製のシップレー(Shipiey)、米国ロードアイランド州(Rhoda Island)、イースト・プロピデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Wallingford) 数のKT1である。

きらに、上記のオニウム塩すなわち開始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 割またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増感剤としては、たとえばペンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントラセン、 ターエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンゾフラピン、セトフラピン一下、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンゾフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の地感剤を本発明の実施の際に用いられる開始剤と組合せて使用して電子ピームおよびX棟照射下ならびに可視光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、集積回路、たとえばボリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、炎面活性剤、反射防止染料および復調剤を用いることもできる。

当業者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本免明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて重量部である。

| _フェノール樹脂 | | | | |
|---------------|---|---|---|------|
| メタークレゾールノポラック | 1 | : | 1 | |
| ポリピニルフェノール | 5 | : | 1 | (浸漬) |
| tープチルフェノール | | | | |
| ノポラック | 5 | • | 1 | (路治) |

これらのレジストを現像したところ、 $2 \sim 3$. 5μ mの像が解像できた。

实施例 2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2ーカルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 6 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 ml の混合物を 1 時間 遠流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。 得られた個体をテトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増益しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を 4 時間 遠流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を濾過して以め、水

实施例 1

市販の各種フェノール樹脂(分子量約1,00 0) 1. 5 g 、 ジー t - プチルテレフタレート 0. 5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 g、および1-メトキシー2-プロピルアセテー トBmLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを賦光して像を形成する照射は、サス (Suss) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 O砂、強度は4.5mW/cdとして行なった。 茸 光後ウェハを強制空気オープン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351項 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像波混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、破圧下で乾燥した。この生成物をnーへ キサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ~ プチルナフタレン-2 - カルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボラック樹脂1、5g、tーブチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mLを使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被覆シリコンウェハを、照射時間ではたって作成した被覆シリコンウェハを、照射時間で15~40秒として像が形成するようにUV光では光すると、解像度が3、5μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

実施例3

市販のメタークレゾールノボラック 副脂をジー t - ブチルテレフタレートまたは t - ブチルナフ

特開昭63-27829(8)

タレンー 2 ーカルポキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を製造した。ジー t ープチルチレフタレート溶解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック W脂1.5g、禁止剤0.5g、4ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート0.1g、および光増盛剤として9ーフルオレノン0.03gを使用した。

t - プチルナフタレン- 2 - カルボキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノボラック樹脂 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4 - メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、光増感剤としてのペリレン 0.01g、および1-メトキシー 2 - プロビルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ ・t・プチルテレフタレート禁止剤と9-フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 313nmで5秒間照射し、t・プチルナフタレ

明気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この設合物を5分間投作し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。設合物を2時間投作した。次にこの設合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に約和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウムよで乾燥した。次いで混合物をロークリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の関体が行られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市阪のメタークレゾールノボラック樹脂1.2 g、tープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセチート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒節光

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/oil)および405~436nm(8.1mW/oil)で5秒間限削した。使用した禁止剤、光燃料制および被暴の組合せを次の表に示す。

| 禁止剂 | 光均感剂 | UV A (nm) |
|-----------|----------|-----------|
| ジーt-プチル | 9-フルオレノン | 318 |
| テレフタレート | | |
| 1-ブチルナフタレ | ペリレン | 405-436 |
| ン-2-カルポキシ | | 365 |
| レート | | |

上記の条件下KTI350現像液中でレジスト を加工処理した。1μmの像が解像できた。

实施例 4

袋止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g (0.35モル) をテトラヒドロフラン90mLに溶かした溶液に、致素等

し、125でで30~60秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

実施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノボラック樹脂1.2 g、4-t-ブトキシーpーピフェニル0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1-フェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1-メトキシー2ープロピルアセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313nmのUVに20~40秒間路光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを得た。

实施例 6

市販のメタークレゾールノボラック樹脂 1. 5

特開昭63-27829(9)

g、tープチルー1 Hーインデン-3-カルボキシレート500mg、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート100mgおよび1ーメトキシー2ープロペ物では、このホトレジストを実施例1に記録した。このホトレジストを実施例1に記録したようにしてスピンコートし照射した。313nmで15~20秒間照射し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KT1351現像剤と水の1:1溶液中で1分間現像して、くっきりした2、5μmのライン/スペースを得た。

灾施例?

市販のメタークレソールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 6 g、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート500 gg、

实施例 9

実施例 8 のm - クレゾールノボラック 樹脂 3 を をメチルエチルケトン 1 0 m L に溶解した。 初ら れた溶液に、 t - ブチルー 2 - ナフタレンカルボ

ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100 eg、お よび1ーメトキシー2ープロピルアセチート6m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの調合では、メタークレゾールノボラック樹脂 を1.5g、禁止剤を500mg、4ーメトキシフ ェニルーヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110mおよび1-メトキシ-2-プロピル アセチートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5. 22mW/cfの強度で、 313nmで10~15秒間、254nmで2~ 3秒間或光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手順に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは 2. 5μmの解像度が得られた。

実施例 8

m - クレソールノボラック樹脂 [シェネクタデ イー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製品

キシレートを1g、ペリレンを0.02g、および4ーメトキシフェニルコードニカーとこの力に、カースのカースのカークラッドエボキシーがラス回路を関ークラッドエボキシーがラス回路を関ークラッドエボキシーがラスの野児のからのもは、乾燥した溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Nylar) 関単で変定させたのででで、800Wでまれての地ででで、800Wでなるなどのででは、800Wでないののででは、800Wでないののでは、800Wでないののでは、12位合物中で現像した。次いで塩化にエッチングしてスクのくっきりしたボジ型像を1た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤および開始剤を使用することができるものである。

特が出頭人ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生沼徳二